# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002753

International filing date: 22 February 2005 (22.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-045643

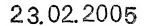
Filing date: 23 February 2004 (23.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 April 2005 (14.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)





# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月23日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-045643

[ST. 10/C]:

[]P2004-045643]

出 願 人

Applicant(s):

長野 哲雄

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 3月31日

1) 11



1/E



【書類名】 特許願 【整理番号】 A31780M 平成16年 2月23日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 【発明者】 東京都文京区本郷5-18-12 本郷フタキサンハイツ306 【住所又は居所】 佐々木 栄太 【氏名】 【発明者】 東京都調布市菊野台1-41-1 アレグリア305 【住所又は居所】 小島 宏建 【氏名】 【発明者】 東京都文京区本郷1-21-7 朝日後楽園マンション902 【住所又は居所】 平野 智也 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市栄区小菅ケ谷1丁目5番 南小菅ケ谷住宅1-3 【住所又は居所】 1 5 菊地 和也 【氏名】 【発明者】 東京都杉並区天沼1-28-15 【住所又は居所】 長野 哲雄 【氏名】 【特許出願人】 595108044 【識別番号】 【氏名又は名称】 長野 哲雄 【代理人】 【識別番号】 110000109 特許業務法人特許事務所サイクス 【氏名又は名称】 今村 正純 【代表者】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 170347 21.000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0205822

【物件名】



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記の一般式(I):

【化1】

$$R^{1}$$
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 

[式中、 $R^1$ 及び $R^2$ はそれぞれ独立に水素原子又は下記の式(A): 【化2】

$$X^{1}-N-\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{m}\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{n}$$
 (A)

 $[式中、<math>X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよいアル キル基、又はアミノ基の保護基を示し、m及びnはそれぞれ独立に0又は1を示す)で表され る基を示すが、 $R^1$ 及び $R^2$ が同時に水素原子であることはなく; $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に 水素原子、置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基、又は置換基を有していてもよいC<sub>1</sub> -6アルコキシ基を示し; $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、及び $R^{12}$ はそれぞれ独立に水素 原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル 基を示し; $R^{13}$ 及び $R^{14}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示 し; $Z^1$ は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{15})$  $-(式中、<math>R^{15}$ は水素原子又は置換基を有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^1$ 及び $Y^2$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、 又は $-C(R^{16})(R^{17})$ - (式中、 $R^{16}$ 及び $R^{17}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し;M は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す〕で表される 化合物。

# 【請求項2】

請求項1に記載の一般式(I)で表される化合物(ただし $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ のいずれか1個又は2個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)を含む蛍光プローブ。

# 【請求項3】

下記の一般式(IA):

【化3】

〔式中、 $R^{21}$ 及び $R^{22}$ はそれぞれベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基を示し、 出証特2005-3028407

2/



## 【請求項4】

 $R^{23}$ 、 $R^{24}$ 、 $R^{25}$ 、 $R^{26}$ 、 $R^{27}$ 、 $R^{28}$ 、 $R^{29}$ 、 $R^{30}$ 、 $R^{31}$ 、及び $R^{32}$ が水素原子であり、 $R^{33}$ 及び $R^{34}$ がスルホ基で置換された $C_{1-6}$ アルキル基であり、 $Z^{21}$ が酸素原子であり、 $Y^{21}$ 及び $Y^{22}$ が- $C(CH_3)_2$ -である請求項3に記載の化合物。

### 【請求項5】

請求項3に記載の一般式(IA)で表される化合物を含む一酸化窒素測定用試薬。

#### 【請求項6】

下記の一般式(IB):

#### 【化4】

$$R^{42}$$
  $R^{43}$   $R^{44}$   $R^{45}$   $R$ 

[式中、 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置に環を形成する-N=N-N  $R^{58}$ -(式中、 $R^{58}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)で表される基を示すか、又は $R^{41}$ 及び $R^{42}$ はベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基(置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基又はアミノ基の保護基を有していてもよい)及びニトロ基の組み合わせを示し; $R^{43}$ 及び $R^{44}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基を示し; $R^{45}$ 、 $R^{46}$ 、 $R^{47}$ 、 $R^{48}$  、 $R^{49}$  、 $R^{50}$  、 $R^{51}$  、及び $R^{52}$  はそれぞれ独立に水素原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示し; $R^{53}$ 及び $R^{54}$  はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $Z^{41}$ は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{55})$ -(式中、 $R^{55}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^{41}$ 及び $Y^{42}$ はそれぞれ独立に一C(=0)-、-C(=S)-、又は $-C(R^{56})$ ( $R^{57}$ )-(式中、 $R^{56}$ 及び $R^{57}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^{41}$ 及び $Y^{42}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^{41}$ 0の対イオンを示す〕で表される化合物。

## 【請求項7】

 $R^{43}$ 、 $R^{44}$ 、 $R^{45}$ 、 $R^{46}$ 、 $R^{47}$ 、 $R^{48}$ 、 $R^{49}$ 、 $R^{50}$ 、 $R^{51}$ 、及び $R^{52}$ が水素原子であり、 $R^{53}$ 及び $R^{54}$ がスルホ基で置換された $C_{1-6}$ アルキル基であり、 $Z^{41}$ が酸素原子であり、 $Y^{41}$ 及び $Y^{42}$ が- $C(C_{13})_2$ -である請求項6に記載の化合物。

### 【請求項8】

一酸化窒素の測定方法であって、(a)請求項 3 に記載の一般式(IA)で示される化合物と一酸化窒素とを反応させる工程;及び、(b)上記工程(a) において生成する請求項 6 に記載の一般式(IB)の化合物 [ただし、 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置



に環を形成する-N=N-NR<sup>58</sup>- (式中、R<sup>58</sup>は水素原子又は置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>ア ルキル基を示す)で表される基を示す]を検出する工程を含む方法。

# 【請求項9】

下記の一般式(IC):

【化5】

[式中、 $R^{61}$ 及び $R^{62}$ はそれぞれ独立に水素原子又は下記の式(B): 【化6】

$$X^{62}$$
 $X^{61}-N-\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{p}-\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{q}$ 
 $X^{63}$ 
 $X^{64}$ 
(B)

(式中、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい アルキル基、又はアミノ基の保護基を示し、p及びqはそれぞれ独立に0又は1を示す)で表 される基を示すが、 $R^{6\,1}$ 及び $R^{6\,2}$ が同時に水素原子であることはなく、 $R^{6\,1}$ 及び $R^{6\,2}$ が同時に 式(B)で表される基を示す場合には、少なくとも片方の式(B)で表される基においてp又はq のうちのいずれか一方又は両方が1であり; $R^{63}$ 及び $R^{64}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換 基を有していてもよいC1-6アルキル基、又は置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基  $R^{65}$ 、 $R^{66}$ 、 $R^{67}$ 、 $R^{68}$ 、 $R^{69}$ 、 $R^{70}$ 、 $R^{71}$ 、及び $R^{72}$ はそれぞれ独立に水素原子、スル ホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよいC1-6アルキル基を示し;  $R^{73}$ 及び $R^{74}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $Z^{61}$ は酸 素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{75})$  $-(式中、<math>R^{75}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_1$  $_{-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^{61}$ 及び $Y^{62}$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、又は-C(R) $^{76}$ )( $R^{77}$ )- (式中、 $R^{76}$ 及び $R^{77}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル 基を示す)を示し;M⁻は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す〕で表される化合物。

【請求項10】

請求項9に記載の一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ のいず れか1個又は2個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)を含む亜鉛蛍光プローブ。

【請求項11】

請求項9に記載の一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ のいず れか1個又は2個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)と亜鉛イオンとから形成さ れる亜鉛錯体。

## 【請求項12】

亜鉛イオンの測定方法であって、下記の工程:(a)請求項9に記載の一般式(IC)で表され る化合物(ただし、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ のいずれか1個又は2個以上がアミノ基の保 護基である場合を除く)と亜鉛イオンとを反応させる工程、及び(b)上記工程(a)で生成し た亜鉛錯体の蛍光強度を測定する工程を含む方法。



【書類名】明細書

【発明の名称】蛍光プローブ

【技術分野】

[0001]

本発明は蛍光プローブに関する。より具体的には一酸化窒素や亜鉛イオンなどを捕捉し て蛍光を発する蛍光プローブに関する。

# 【背景技術】

# [0002]

最近、それ自体はほとんど蛍光性を有しない特定のフルオレセイン誘導体が、中性条件 下で一酸化窒素と容易に反応して高い蛍光強度を有するトリアゾール化合物を与え、該ト リアゾール誘導体が 495 nm 程度の長波長の励起光により515 nm程度の強い蛍光を発する ことができることが報告された(小島ら、第16回メディシナルケミストリーシンポジウム 、第5回医薬化学部会年会、講演要旨集第166-167頁、演題番号2-P-26、社団法人日本薬 学会発行、1996年10月23日)。このフルオレセイン誘導体を一酸化窒素測定試薬として用 いると、汎用の蛍光顕微鏡に備えられた蛍光フィルターで励起光を容易に分光することが でき、個々の細胞内の蛍光を測定することにより簡便に細胞内の一酸化窒素濃度を測定で きる。もっとも、500nm付近の可視光領域の光は生体組織による吸収が大きいために、in vivoでの一酸化窒素のイメージングには不利であり、イメージングできる領域は表皮付近 に限定されてしまうという問題もある。この理由から、生体組織の透過性が高い650nm~9 50nm付近の近赤外光で励起可能なプローブの開発が望まれている。

## [0003]

一方、亜鉛はヒトの体内において鉄に次いで含量の多い必須金属元素であり、細胞内の ほとんどの亜鉛イオンは蛋白質と強固に結合して、蛋白質の構造保持や機能発現に関与し ている。また、細胞内にごく微量存在するフリーの亜鉛イオン (通常はμΜレベル以下で ある)の生理的役割についても、種々の報告がある。特に、細胞死の一つであるアポトー シスには亜鉛イオンが深く関わっていると考えられており、アルツハイマー病の老人斑の 形成を促進しているなどの報告もある。亜鉛イオンに対しても、高感度に亜鉛イオンを測 定でき、細胞障害を引き起こすことのない亜鉛蛍光プローブとして国際公開WO 01/62755 に記載された亜鉛蛍光プローブが提案されている。

【特許文献1】特許第3200024号

【特許文献 2 】 国際公開WO 01/62755

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

 $[0\ 0\ 0\ 4\ ]$ 

本発明の課題は一酸化窒素や亜鉛イオンなどを特異的かつ効率的に捕捉して蛍光を発す る蛍光プローブを提供することにあり、生体の深部のイメージングを可能にする蛍光プロ ーブを提供することが本発明の課題である。より具体的には、本発明の課題は、生体組織 の透過性が高い650nm~950nm付近の近赤外光で励起可能な蛍光プローブを提供することに ある。

[0005]

本発明者は上記の課題を解決すべく鋭意努力した結果、無蛍光性の下記の一般式(I)で 表される化合物が一酸化窒素又は亜鉛イオンを極めて効率よく捕捉して蛍光性の物質に変 化すること、及び該蛍光性物質を650nm~950nm付近の近赤外光で励起すると極めて強い蛍 光が得られることを見出した。また、この化合物を用いることによって生体内の深部組織 中の一酸化窒素又は亜鉛イオンを極めて高感度に測定できることを見出した。本発明はこ れらの知見を基にして完成されたものである。

[0006]

すなわち、本発明により、下記の一般式(I):



[
$$\{E,1\}$$
]

 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 

[式中、 $R^1$ 及び $R^2$ はそれぞれ独立に水素原子又は下記の式(A): 【化2】

〔式中、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよいアル キル基、又はアミノ基の保護基を示し、m及びnはそれぞれ独立に0又は1を示す)で表され る基を示すが、 $R^1$ 及び $R^2$ が同時に水素原子であることはなく; $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に 水素原子、置換基を有していてもよいC₁-6アルキル基、又は置換基を有していてもよいC₁  $_{-6}$ アルコキシ基を示し; $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、及び $R^{12}$ はそれぞれ独立に水素 原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル 基を示し; $R^{13}$ 及び $R^{14}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示 し; $Z^1$ は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{15})$  $-(式中、<math>R^{15}$ は水素原子又は置換基を有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^1$ 及び $Y^2$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、 又は $-C(R^{16})(R^{17})$ - (式中、 $R^{16}$ 及び $R^{17}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; M は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す]で表される 化合物が提供される。この化合物(ただし $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ のいずれか1個又は2個以 上がアミノ基の保護基である化合物を除く)は金属イオンや一酸化窒素などを検出するた めの蛍光プローブとして有用である。

# [0007]

この発明に包含される好ましい化合物として、下記の一般式(IA): 【化3】

〔式中、 $R^{21}$ 及び $R^{22}$ はそれぞれベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基を示し、 該アミノ基のいずれか1つは置換基を有していてもよいアルキル基を1個有していてもよ く; $R^{23}$ 及び $R^{24}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、 又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基を示し; $R^{25}$ 、 $R^{26}$ 、 $R^{27}$ 、 $R^{28}$ 、 $R^{29}$ 、 $R^{30}$ 、 $\mathbb{R}^{31}$ 、及び $\mathbb{R}^{32}$ はそれぞれ独立に水素原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置



換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示し; $R^{33}$ 及び $R^{34}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $Z^{21}$ は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{35})$ -(式中、 $R^{35}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し; $Y^{21}$ 及び $Y^{22}$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、又は $-C(R^{36})(R^{37})$ -(式中、 $R^{36}$ 及び $R^{37}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)を示し;M は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す〕で表される化合物が提供され、その好ましい態様によれば、 $R^{23}$ 、 $R^{24}$  、 $R^{25}$  、 $R^{26}$  、 $R^{27}$  、 $R^{28}$  、 $R^{29}$  、 $R^{30}$  、 $R^{31}$  、及び $R^{32}$ が水素原子であり、 $R^{33}$ 及び $R^{34}$ がスルホ基で置換された $C_{1-6}$ アルキル基であり、 $Z^{21}$ が酸素原子であり、 $Y^{21}$ 及び $Y^{22}$ が一 $C(CH_3)_2$ -である上記化合物が提供される。この本発明の別の態様によれば、上記一般式(IA)で表される化合物を含む一酸化窒素測定用試薬が提供される。

# [0008]

また、本発明により、下記の一般式(IB):

# 【化4】

[式中、 $R^{4\,1}$ 及び $R^{4\,2}$ は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置に環を形成する-N=N-N $R^{58}$ - (式中、 $R^{58}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)で表さ れる基を示すか、又は $R^{4\,1}$ 及び $R^{4\,2}$ はベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基(置 換基を有していてもよいC1-6アルキル基又はアミノ基の保護基を有していてもよい)及び ニトロ基の組み合わせを示し; $R^{43}$ 及び $R^{44}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基を示し; $R^{45}$ 、 $R^{46}$ 、 $R^{47}$ 、 $R^{48}$ 、 $R^{49}$ 、 $R^{50}$ 、 $R^{51}$ 、及び $R^{52}$ はそれぞれ独立に水素原子、スルホ基、ホス ホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示し; $R^{5\,3}$ 及び $R^{5\,4}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $Z^{41}$ は酸素原子、硫 黄原子、又は $-N(R^{55})$ -(式中、 $R^{55}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル 基を示す)を示し; $Y^{4\,1}$ 及び $Y^{4\,2}$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、又は $-C(R^{5\,6})(R^{5\,7})$ -(式中、 $R^{56}$ 及び $R^{57}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す) を示し;M は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す〕で表される化合物が提供され、 この発明の好ましい態様によれば、 $R^{43}$ 、 $R^{44}$ 、 $R^{45}$ 、 $R^{46}$ 、 $R^{47}$ 、 $R^{48}$ 、 $R^{49}$ 、 $R^{50}$ 、 $R^{51}$ 、及  $\mathbb{C}^{5^2}$ が水素原子であり、 $\mathbb{R}^{5^3}$ 及び $\mathbb{R}^{5^4}$ がスルホ基で置換された $\mathbb{C}_{1-6}$ アルキル基であり、 $\mathbb{C}^{4^1}$ が酸素原子であり、 $Y^{4\,1}$ 及び $Y^{4\,2}$ が $_{-}$ C( $CH_3$ ) $_2$ -である上記化合物が提供される。

#### [0009]

別の観点からは、本発明により、一酸化窒素の測定方法であって、(a)上記一般式(IA)で示される化合物と一酸化窒素とを反応させる工程;及び、(b)上記工程(a)において生成する一般式(IB)の化合物 [ただし、 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置に環を形成する $-N=N-NR^{58}-$ (式中、 $R^{58}$ は水素原子又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す)で表される基を示す]を検出する工程を含む方法;及び上記一般式(IA)で表される化合物の一酸化窒素測定用試薬としての使用が提供される。

#### [0010]

また、本発明により、下記の一般式(IC):



【化5】

〔式中、 $R^{61}$ 及び $R^{62}$ はそれぞれ独立に水素原子又は下記の式(B): 【化 6 】

$$X^{62}$$
 $X^{61}-N-\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{p}-\left\{CH_{2}-CH_{2}-N\right\}_{q}$ 
 $X^{63}$ 
 $X^{64}$ 
(B)

(式中、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよいアルキル基、又はアミノ基の保護基を示し、p及びqはそれぞれ独立に0又は1を示す)で表される基を示すが、 $R^{61}$ 及び $R^{62}$ が同時に水素原子であることはなく、 $R^{61}$ 及び $R^{62}$ が同時に式(B)で表される基を示す場合には、少なくとも片方の式(B)で表される基においてp又はqのうちのいずれか一方又は両方が1であり; $R^{63}$ 及び $R^{64}$ はそれぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基を示し; $R^{65}$ 、 $R^{66}$ 、 $R^{67}$ 、 $R^{68}$   $R^{69}$   $R^{70}$   $R^{71}$  及び $R^{72}$ はそれぞれ独立に水素原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよい $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $R^{73}$ 及び $R^{74}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $R^{75}$ 1は酸素原子、硫黄原子、又は $R^{75}$ 1ー(式中、 $R^{75}$ 1は水素原子又は置換基を有していてもよい $R^{75}$ 1は酸素原子、元十ル基を示す)を示し; $R^{61}$ 及び $R^{62}$ はそれぞれ独立に一 $R^{63}$ 0( $R^{64}$ 1)を示し; $R^{64}$ 0( $R^{65}$ 1)を示し; $R^{65}$ 0)を示し; $R^{65}$ 0( $R^{65}$ 1)を示し; $R^{65}$ 1)を示し: $R^{65}$ 1 は電荷の中和に必要な個数の対イオンを示す〕で表される化合物が提供される。

# [0011]

別の観点からは、上記一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ のいずれか 1 個又は 2 個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)を含む亜鉛蛍光プローブ;及び上記一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^{61}$ 、 $X^{62}$ 、 $X^{63}$ 、及び $X^{64}$ のいずれか 1 個又は 2 個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)と亜鉛イオンとから形成される亜鉛錯体が提供される。この亜鉛蛍光プローブは、組織や細胞内の亜鉛イオンを測定するために用いることができる。

#### [0012]

さらに別の観点からは、本発明により、上記一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^6$   $^1$ 、 $X^6$   $^2$ 、 $X^6$   $^3$ 、及び $X^6$   $^4$  のいずれか  $^1$  個又は  $^2$  個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)を亜鉛蛍光プローブとして用いる方法;亜鉛イオンの測定方法であって、下記の工程:(a)上記一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^6$   $^1$ 、 $X^6$   $^2$ 、 $X^6$   $^3$ 、及び $X^6$   $^4$  のいずれか  $^1$  個又は  $^2$  個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)と亜鉛イオンとを反応させる工程、及び(b)上記工程(a)で生成した亜鉛錯体の蛍光強度を測定する工程を含む方法;並びに上記一般式(IC)で表される化合物(ただし、 $X^6$   $^1$ 、 $X^6$   $^2$ 0、 $X^6$   $^3$ 0、及び $X^6$   $^4$ 0 のいずれか  $^1$  個又は  $^2$  個以上がアミノ基の保護基である場合を除く)の亜鉛蛍光プローブとしての使用が提供される。

#### 【発明の効果】



# [0013]

本発明の化合物は一酸化窒素及び金属イオン(亜鉛イオンなど)と極めて効率よく反応 して蛍光性物質を与える性質を有しており、該蛍光性物質は近赤外領域の光で励起するこ とにより極めて強い蛍光を発することから、該化合物を蛍光プローブとして用いることに より、生体内の深部組織中の一酸化窒素や金属イオンを測定することが可能になる。

# 【発明を実施するための最良の形態】

### [0014]

本明細書において、特に言及しない場合にはアルキル基は直鎖状、分枝鎖状、環状、又 はそれらの組み合わせのいずれでもよい。アルキル部分を有する他の置換基(アルコキシ 基)のアルキル部分についても同様である。また、ある官能基について「置換基を有して いてもよい」と言う場合には、置換基の種類、個数、置換位置は特に限定されないが、例 えば、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、 臭素原子、ヨウ素原子のいずれでもよい)、ヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシ基若し くはそのエステル、スルホ基若しくはそのエステルなどを置換基として有していてもよい 。また、本明細書においてアリール基という場合には、単環性又は多環性のアリール基の いずれであってもよいが、好ましくはフェニル基を用いることができる。

# [0015]

一般式(I)において、 $R^3$ 及び/又は $R^4$ が $C_{1-6}$ アルキル基又は $C_{1-6}$ アルコキシ基を示す場 合には、それらの基はベンゼン環上の2-位及び5-位に結合することが好ましい。これらの 基が存在すると量子収率や反応速度が向上し検出感度を高めることができる場合がある。 R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>が示すアルキル基としてはメチル基が好ましく、アルコキシ基としてはメトキシ 基が好ましい。 $R^3$ 及び $R^4$ がともに水素原子であることが好ましい。一般式(IA)における $R^2$  $^3$ 及び $R^{24}$ 、一般式(IB)における $R^{43}$ 及び $R^{44}$ 、並びに一般式(IC)における $R^{63}$ 及び $R^{64}$ につい ても同様である。

# [0016]

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、及び $R^{12}$ はそれぞれ独立に水素原子、スルホ基、ホス ホ基、ハロゲン原子、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す。 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、又は $R^{12}$ が示す $C_{1-6}$ アルキル基としては、メチル基又はエチル基な どが好ましく、 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、又は $R^{12}$ が示すハロゲン原子としてはフ ッ素原子、塩素原子などが好ましい。 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、又は $R^{12}$ が示すス ルホ基又はホスホ基は、それぞれエステルを形成していてもよい。 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、  $\mathbb{R}^{10}$ 、 $\mathbb{R}^{11}$ 、及び $\mathbb{R}^{12}$ がすべて水素原子であってもよい。一般式(IA)における $\mathbb{R}^{25}$ 、 $\mathbb{R}^{26}$ 、 $\mathbb{R}^{27}$ 、R<sup>28</sup>、R<sup>29</sup>、R<sup>30</sup>、R<sup>31</sup>、及びR<sup>32</sup>、一般式(IB)におけるR<sup>45</sup>、R<sup>46</sup>、R<sup>47</sup>、R<sup>48</sup>、R<sup>49</sup>、R<sup>50</sup>、R  $^{51}$ 、及び $R^{52}$ 、並びに一般式(IC)における $R^{65}$ 、 $R^{66}$ 、 $R^{67}$ 、 $R^{68}$ 、 $R^{69}$ 、 $R^{70}$ 、 $R^{71}$ 、及び $R^{72}$ についても上記の $\mathbb{R}^5$ 、 $\mathbb{R}^6$ 、 $\mathbb{R}^7$ 、 $\mathbb{R}^8$ 、 $\mathbb{R}^9$ 、 $\mathbb{R}^{10}$ 、 $\mathbb{R}^{11}$ 、及び $\mathbb{R}^{12}$ と同様である。

# [0017]

 $\mathbb{R}^{13}$ 及び $\mathbb{R}^{14}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $\mathbb{C}_{1-18}$ アルキル基を示す。アル キル基としては、例えば、メチル基, エチル基, n-プロピル基, イソプロピル基, n-ブチ ル基, イソブチル基, sec-ブチル基, tert-ブチル基, n-ペンチル基, イソペンチル基, ネオペンチル基, tert-ペンチル基, 1-メチルブチル基, 2-メチルブチル基, 1-エ チルプロピル基, n-ヘキシル基, 1-メチルペンチル基, 2-メチルペンチル基, 3-メ チルペンチル基、4ーメチルペンチル基、2、3ージメチルブチル基、1、3ージメチル ブチル基、1、2-ジメチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1-イソプロピルプロピル基, n-ヘプチル基, n-オクチル基, n-ノニル基, n-デシル基, n-ウ ンデシル基, n-ドデシル基, n-トリデシル基, n-テトラデシル基、n-ペンタデシル基、n-ヘキサデシル基、n-ヘプタデシル基、又はn-オクタデシル基などを挙げることができる。 アルキル基としては、直鎖状のアルキル基が好ましい。 $R^{13}$ 及び $R^{14}$ が示す $C_{1-18}$ アルキル 基上に存在可能な置換基としては、例えば、アルコキシ基、アリール基、ハロゲン原子( フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のいずれでもよい)、ヒドロキシ基、アミ ノ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、又はスルホ基若しくはそのエステルなどを挙



げることができるが、これらのうち、カルボキシ基又はスルホ基などが好ましい。 $\mathbb{R}^{13}$ 及 びR<sup>14</sup>の両者が無置換のC<sub>1-18</sub>アルキル基であってもよく、あるいはそれらのいずれか片方 の $C_{1-18}$ アルキル基が置換基を有することも好ましい。一般式(IA)における $R^{33}$ 又は $R^{34}$ 、 一般式(IB)における $\mathbb{R}^{5\,3}$ 又は $\mathbb{R}^{5\,4}$ 、並びに一般式(IC)における $\mathbb{R}^{7\,3}$ 又は $\mathbb{R}^{7\,4}$ についても上記の R<sup>13</sup>及びR<sup>14</sup>と同様である。

[0018]

 $Z^1$  は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{15})$ -を示し、 $R^{15}$  は水素原子又は置換基を有してい てもよい $C_{1-6}$ アルキル基を示す。 $Z^1$ が酸素原子であることが好ましい。 $R^{1.5}$ は水素原子又 はメチル基などが好ましい。 $Y^1$ 及び $Y^2$ はそれぞれ独立に-C(=0)-、-C(=S)-、又は $-C(R^{16})$ (  $R^{17}$ )-を示し、 $R^{16}$ 及び $R^{17}$ はそれぞれ独立に置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基を 示す。 $Y^1$ 及び $Y^2$ が $-C(R^{16})(R^{17})$ -であることが好ましく、 $R^{16}$ 及び $R^{17}$ としてはメチル基が 好ましい。一般式(IA)における $Z^{21}$ 、 $R^{35}$ 、 $Y^{21}$ 、 $Y^{22}$ 、 $R^{36}$ 、及び $R^{37}$ 、一般式(IB)における  $Z^{4\,1}$ 、 $R^{5\,5}$ 、 $Y^{4\,1}$ 、 $Y^{4\,2}$ 、 $R^{5\,6}$ 、及び $R^{5\,7}$ 、並びに一般式(IC)における $Z^{6\,1}$ 、 $R^{7\,5}$ 、 $Y^{6\,1}$ 、 $Y^{6\,2}$ 、 $R^{7\,5}$  $^6$ 、及び $R^{77}$ についても上記の $Z^1$ 、 $R^{15}$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $R^{16}$ 、及び $R^{17}$ と同様である。M は電荷の 中和に必要な個数の対イオンを示す。対イオンとしては、例えば、ナトリウムイオン、カ リウムイオン、マグネシウムなどの金属イオン、4級アンモニウム、あるいはグリシンな どのアミノ酸のイオンなどを挙げることができる。例えば、一般式(I)において $R^{13}$ 及び $R^1$  $^4$ が示す $C_{1-18}$ アルキル基にカルボキシ基、スルホ基などが存在する場合、あるいは $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、及び $R^{12}$ のうちのいずれか1個以上がスルホ基又はホスホ基で あり、対イオンとしてナトリウムイオンを用いる場合には、Mでとして2個以上の対イオン が必要になる場合がある。また、一般式(I)において $R^{13}$ 又は $R^{14}$ が示す一方の $C_{1-18}$ アルキ ル基に 1 個のカルボキシ基又はスルホ基などが存在する場合には、 $\mathbb{R}^{14}$  が結合する 4 級窒 素原子上の陽電荷とカルボキシ基又はスルホ基のアニオンとが分子内ツビッターイオンを 形成するので、電荷の中和に必要な対イオンが不必要になる場合もある。

# [0019]

一般式(I)中の式(A)で表される基において、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ が示すアルキル基とし ては、例えば、直鎖又は分枝鎖のC1-18 アルキル基(好ましくはC1-6アルキル基)を挙げ ることができる。該アルキル基は置換基を有していてもよい。アルキル基上の置換基の種 類、個数、置換位置は特に限定されないが、例えば、ハロゲン原子、アミノ基、ヒドロキ シ基、アリール基、ヘテロアリール基などを挙げることができる。もっとも、アルキル基 上の置換基はこれらに限定されることはない。アルキル基上の置換基として好ましくは2-ピリジル基を例示でき、この場合にはアルキル基がメチル基であることが好ましい。

[0020]

 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ が示すアミノ基の保護基の種類は特に限定されないが、例えば、p-ニトロベンゼンスルホ基、トリフルオロアセチル基、トリアルキルシリル基などを適宜利 用できる。アミノ基の保護基については、例えば、プロテクティブ・グループス・イン・ オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis) 、グリーン (T. W. Greene) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド (John Wil ey & Sons, Inc.) (1981年) などを参照することができる。

[0021]

一般式(I)で表される化合物において、 $R^1$ 及び $R^2$ の両方が式(A)で表される基であり、か つそれぞれの式(A)で表される基においてm及びnが0である場合が好ましく、この場合に $X^1$ 及び $X^2$ がともに水素原子である場合が好ましい。また、上記の場合において、片方の式(A)で表される基において $X^1$ 及び $X^2$ がともに水素原子であり、他方の式(A)で表される基にお いて $X^1$ が水素原子であり、かつ $X^2$ がアルキル基(例えばメチル基)であることが好ましい 。また、一般式(I)で表される化合物において、 $R^1$ 及び $R^2$ が同時に式(A)で表される基を示 し、かつ少なくとも片方の式(A)で表される基においてp又はqのうちのいずれか一方又は 両方が1である場合、あるいは一般式(I)で表される化合物において、 $R^1$ 及び $R^2$ のいずれか 一方が水素原子であり、他方が式(A)で表される基である場合には、式(A)で表される基に おいて、 $X^1$ ないし $X^4$ の4つの基、好ましくは $X^1$ 及び $X^2$ が2-ピリジルメチル基であることが



好ましい。この場合、上記一般式(I)で表される化合物において、pが0であり、qが1であ り、かつ $X^4$ が水素原子であることが好ましく、さらに上記の場合に $X^1$ 及び $X^2$ がともに2-ピ リジルメチル基であることが好ましい。

# [0022]

上記一般式(IA) において、 $R^{21}$ 及び $R^{22}$ はそれぞれベンゼン環上の隣接した位置に置換 するアミノ基を示す。 $R^{2\,1}$ 及び $R^{2\,2}$ が共に無置換のアミノ基であってもよいが、 $R^{2\,1}$ 及び $R^{2\,2}$ のうちのいずれかは1個のアルキル基で置換されていてもよく、該アルキル基は1個又は2 個以上の置換基を有していてもよい。アミノ基上に置換するアルキル基としては、例えば 、直鎖又は分枝鎖のC1-18 アルキル基(好ましくはC1-6アルキル基)を挙げることができ 、具体的には、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル 基、sec-ブチル基、tert- ブチル基などを用いることができる。アルキル基が置換基を有 する場合の例としては、例えば、置換若しくは無置換のアリール基が置換したC1-6アルキ ル基(アラルキル基)などを挙げることができる。アリール置換アルキル基としては、例 えば、ベンジル基、フェネチル基、パラメトキシベンジル基、パラエトキシカルボニルベ ンジル基、パラカルボキシベンジル基などを用いることができる。

# [0023]

上記の一般式(IB)において、 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置 に環を形成する $-N=N-NR^{5\,8}$ -基を示す。ここで、 $R^{5\,8}$ は水素原子又は置換基を有していても よいアルキル基を示す。該アルキル基としては、直鎖又は分枝鎖のC<sub>1-18</sub>アルキル基(好 ましくはC<sub>1-6</sub>アルキル基)を挙げることができ、該アルキル基が置換基を有する場合の例 として、例えば、置換若しくは無置換のアラルキル基を挙げることができる。該アラルキ ル基としては、例えば、ベンジル基、フェネチル基、パラメトキシベンジル基、パラエト キシカルボニルベンジル基、パラカルボキシベンジル基などを用いることができる。

# [0024]

また、 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ はベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基(1個の置換基を 有していてもよい)及びニトロ基の組み合わせを示すが、R41及びR42のいずれか一方はア ミノ基を示し、他方はニトロ基を示す。 $R^{41}$ 及び $R^{42}$ のいずれか一方が示すアミノ基は無置 換であってもよいが、アルキル基、例えばC1-18 アルキル基、好ましくはC1-6アルキル基 を1個有していてもよい。該アルキル基は置換基を有していてもよく、例えば、置換若し くは無置換のアラルキル基などがアミノ基に置換していてもよい。また、該アミノ基はア ミノ基の保護基、例えば、アセチル基、トリフルオロアセチル基、ベンゾイル基などのア シル基;トリメチルシリル基などのアルキルシリル基などを有していてもよい。ベンジル 基などのアラルキル基を保護基として利用してもよい。

# [0025]

していてもよいアルキル基、又はアミノ基の保護基を示し、p及びqはそれぞれ独立に0又 は1を示す。 $X^{6\,1}$ 、 $X^{6\,2}$ 、 $X^{6\,3}$ 、及び $X^{6\,4}$ が示す置換基を有していてもよいアルキル基又はア ミノ基の保護基については、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^3$ 、及び $X^4$ で説明したものと同様である。 $R^{6\,1}$ 及びR62が同時に式(B)で表される基を示す場合には、少なくとも片方の式(B)で表される基にお いてp又はqのうちのいずれか一方又は両方が1である。上記一般式(IC)で表される化合物 において、 $\mathbb{R}^{6\,1}$ 及び $\mathbb{R}^{6\,2}$ のいずれか一方が水素原子であり、他方が式(B)で表される基であ ることが好ましい。式(B)で表される基において、 $X^{61}$ ないし $X^{64}$ の4つの基、好ましくは $X^{6}$  $^1$ 及び $X^6$  $^2$ が2-ピリジルメチル基であることが好ましい。上記一般式(IC)で表される化合物 において、pが0であり、qが1であり、かつX<sup>64</sup>が水素原子であることが好ましく、この場 合にX<sup>61</sup>及びX<sup>62</sup>がともに2-ピリジルメチル基であることが好ましい。

## [0026]

上記一般式(I)、一般式(IA)、一般式(IB)、又は一般式(IC)で表される本発明の化合物 は1個または2個以上の不斉炭素を有している場合がある。従って、1個または2個以上 の不斉炭素に基づく光学的に純粋な形態の任意の光学異性体、光学異性体の任意の混合物 、ラセミ体、純粋な形態のジアステレオ異性体、ジアステレオ異性体の混合物などはいず



れも本発明の範囲に包含される。また、本発明の化合物は水和物や溶媒和物として存在す る場合もあるが、これらの物質も本発明の範囲に包含されることはいうまでもない。

# [0027]

上記の一般式(IA)で表される化合物及び一般式(IB)で表される化合物(ただし、 $R^{4\,1}$  及  $\mathcal{C}^{42}$  がベンゼン環上の隣接した位置に置換するアミノ基及びニトロ基の組み合わせを示 す化合物)のうち、代表的化合物として、 $R^{23}$ 、 $R^{24}$ 、 $R^{25}$ 、 $R^{26}$ 、 $R^{27}$ 、 $R^{28}$ 、 $R^{29}$ 、 $R^{30}$ 、 $R^{3}$  $^1$ 、及び $R^{3\,2}$ が水素原子であり、 $R^{3\,3}$ 及び $R^{3\,4}$ が1個のスルホ基を有するn-プロピル基であり 、 $Z^{21}$ が酸素原子であり、 $Y^{21}$ 及び $Y^{22}$ が $-C(CH_3)_2$ -であり、Mが 1 個のナトリウムイオンで ある式(IA)の化合物、及び $\mathbb{R}^{4\,3}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,4}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,5}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,6}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,7}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,8}$ 、 $\mathbb{R}^{4\,9}$ 、 $\mathbb{R}^{5\,0}$ 、 $\mathbb{R}^{5\,1}$ 、及び $\mathbb{R}^{5\,2}$ が水 素原子であり、 $R^{53}$ 及び $R^{54}$ が1個のスルホ基を有するn-プロピル基であり、 $Z^{41}$ が酸素原 子であり、 $Y^{41}$ 及び $Y^{42}$ が $-C(CH_3)_2$ -であり、Mが1個のナトリウムイオンである式(IB)の 化合物の製造例を以下のスキームに示した。また、各合成ステップの詳細は本明細書の実 施例に具体的に説明されている。また、一般式(IB)で示される化合物のうち、 $R^{4\,1}$  及び $R^{4\,2}$ <sup>2</sup> が互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置に環を形成する-N=N-NR<sup>58</sup>-基を示す化合 物については、上記一般式(IA)で表される化合物と一酸化窒素とを反応させることにより 製造可能である。この化合物は、後述のように強い蛍光性を有しており、一酸化窒素の測 定に有用である。

[0028]



【化7】

【0029】 上記スキーム中の一般的な説明と実施例の具体的説明を参照することにより、一般式(I 出証特2005-3028407



A)及び一般式(IB)に包含される化合物を容易に製造できることが当業者には理解されよう 。また、式(B)で表される基を有する化合物の製造方法については、国際公開WO 01/62755 に詳細かつ具体的に説明されているので、当業者は上記刊行物を参照しつつ式(B)で表さ れる基を有するフェノール誘導体を製造し、そのフェノール誘導体を上記のスキームに示 された方法でシアニン化合物と反応させることにより、一般式(IC)で表される化合物を容 易に製造することが可能である。

# [0030]

本発明の一般式(IA)で表される化合物は、中性条件下において一酸化窒素と効率的に反 応して、収率よく一般式(IB)の化合物(ただし、 $\mathbb{R}^{41}$  及び $\mathbb{R}^{42}$  は互いに結合してベンゼン 環上の隣接した位置に環を形成する-N=N-NR<sup>58</sup>-基を示す化合物)を生成する性質を有して いる。一般式(IA)で表される化合物自体は、中性条件下において650~900 nm程度の励起 光を照射した場合にはほとんど蛍光を発しないが、上記一般式(IB)の化合物は同じ条件下 において極めて強い蛍光を発する性質を有している。従って、一般式(IA)で表される化合 物を生体組織中や細胞内に取り込ませて一酸化窒素と反応させ、蛍光性の上記一般式(IB) の化合物を生成させてこの化合物の蛍光を測定することにより、生体組織中や細胞内の一 酸化窒素を測定することができる。特に、本発明の一般式(IA)の化合物は一酸化窒素との 反応性に優れており、また一般式(IB)の化合物は組織透過性に優れた近赤外領域の励起光 で極めて強い蛍光を発するので、生体の深部組織における一酸化窒素を高感度かつ正確に 測定できるという優れた特徴を有している。

# [0031]

従って、本発明により提供される一酸化窒素の測定方法は、一般式(IA)で表される化合 物と一酸化窒素とを反応させて一般式(IB)の化合物を生成させ、一般式(IB)の化合物(た だし、 $R^{4\,1}$  及び $R^{4\,2}$  は互いに結合してベンゼン環上の隣接した位置に環を形成する-N=N-NR<sup>58</sup>-基を示す化合物)の蛍光を測定する工程を含んでいる。本明細書において「測定」と いう用語は、検出、定量、定性など種々の目的の測定を含めて最も広義に解釈されるべき である。上記反応は好ましくは中性条件下に行うことができ、例えば、pH 6.0~8.0 の範 囲、好ましくはpH  $6.5\sim7.8$  の範囲、より好ましくはpH  $6.8\sim7.6$  の範囲で行うことがで きる。もっとも、本発明の化合物を用いた一酸化窒素の測定は中性領域ないし弱酸性領域 に限定されることはなく、例えば、胃の粘膜細胞など強酸性の条件においても測定が可能 である。

# [0032]

蛍光の測定は、従来公知の蛍光測定方法に準じて行うことができる (例えば、Wiersma, J.H., Anal. Lett., 3, pp.123-132, 1970; Sawicki, C.R., Anal. Lett., 4, pp.761-7 75, 1971; Damiani, P. and Burini, G., Talanta, 8, pp.649-652, 1986; Damiani, P. and Burini, G., Talanta, 8, pp.649-652, 1986; Misko, T.P., Anal. Biochem. 214, p p.11-16, 1993 などの刊行物を参照)。本発明の一酸化窒素測定においては、例えば、励 起光として650~900 nm 程度の光を照射し、800 nm付近の蛍光を測定することが好ましい 。このような波長の励起光を用いると、励起光が生体組織を減衰せずに透過して深部組織 に到達し、その部位において高感度な測定が可能になる。

## [0033]

また、特に高感度な測定が必要な場合には、上記の一酸化窒素の測定を酸素源の存在下 に行ってもよい。酸素源としては、例えば、酸素、オゾン、又はオキシド化合物などを用 いることが可能である。酸素としては、一般的には溶存酸素を用いることができるが、必 要に応じて、反応系内に酸素ガスを導入するか、酸素発生用試薬(例えば、過酸化水素な ど)を添加してもよい。オキシド化合物としては N-0, S-0, P-0など容易に酸素原子が開 裂されるオキシド結合を有する化合物であれば特に限定されないが、例えば、PTIO(2- フ ェニル-4, 4, 5, 5- テトラメチルイミダゾリン-1- オキシル-3- オキシド: Maeda, H., et al., J. Leuk. Biol., 56, pp.588-592, 1994; Akaike, T., et al., Biochemistry, 32, pp.827-832, 1993) またはその誘導体 (PTIOのフェニル基のp-位にカルボキシ基が導入さ れたカルボキシPTIOなど)、トリフェニルホスフィンオキサイド、トリエチルアミンオキ



サイドなどを用いることができる。

# [0034]

上記のオキシド化合物のうち、 PTIO 及びその誘導体(例えばカルボキシPTIOなど)は特に好ましい化合物であり、当業者に容易に入手可能な化合物である(東京化成株式会社、Organic Chemicals Catalog,32,1994 などに記載されている)。なお、オキシド化合物はそれ自体を反応試薬として用いてもよいが、リポソーム等に封入したものを用いることもできる。酸素源の量は特に限定されないが、少なくとも測定すべき一酸化窒素に対して  $1\mu$  以上、好ましくは $10\sim30\mu$  从 、より好ましくは $10\sim20\mu$  程度の量を添加することが好ましい。生体試料などの測定では、試料中に $10\sim20\mu$  程度の量を添加することが好ましいが、一般的には、溶存酸素により必要量の酸素源が供給される。酸素源の量が極端に少ないと測定感度が低下する場合があり、酸素源の量が極端に多いと蛍光による発光に不都合を生じる場合がある。従って、測定すべき一酸化窒素の量を予試験若しくは公知の方法で予測して適宜の濃度範囲の酸素源を添加することが好ましい。反応は $10\sim25$  での温度範囲で行うことが可能である。なお、蛍光プローブを用いた一酸化窒素の測定方法に関しては特許第3200024号などに詳細に記載されているので、当業者は上記刊行物を参照しつ、本発明の化合物を用いて高感度に一酸化窒素を測定することができる。

#### [0035]

また、上記一般式(IC)で表される本発明の化合物(アミノ基の保護基を有する化合物を除く)は、亜鉛蛍光プローブとして有用である。上記一般式(IC)で表される本発明の化合物は、それ自体は強い蛍光を発する性質を有していないが、亜鉛イオンを捕捉して亜鉛錯体を形成すると、強い蛍光を発するようになる。上記化合物は亜鉛イオンを特異的に捕捉することができ、極めて錯体形成が速やかであるという特徴を有している。また、形成された亜鉛錯体は、生体組織の透過性に優れた近赤外領域の励起光によって強い蛍光を発するという特徴がある。従って、上記一般式(IC)で表される本発明の化合物は、生細胞や生組織中、特に深部組織中の亜鉛イオンを生理条件下で測定するための亜鉛蛍光プローブとして極めて有用である。

#### [0036]

本発明の亜鉛蛍光プローブの使用方法は特に限定されず、従来公知の亜鉛プローブと同様に用いることが可能である。通常は、生理食塩水や緩衝液などの水性媒体、又はエタノール、アセトン、エチレングリコール、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミドなどの水混合性の有機溶媒と水性媒体との混合物などに上記一般式(IC)で表される化合物及びその塩からなる群から選ばれる一の物質を溶解し、細胞や組織を含む適切な緩衝液中にこの溶液を添加して、蛍光スペクトルを測定すればよい。本発明の亜鉛蛍光プローブを適切な添加物と組み合わせて組成物の形態で用いてもよい。例えば、緩衝剤、溶解補助剤、pH調節剤などの添加物と組み合わせることができる。

#### 【実施例】

#### [0037]

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の実施例に限定されることはない。以下の実施例中、化合物番号は上記スキーム中の化合物番号に対応させてある。

#### [0038]

# 例 1

#### 化合物1の合成

39 mg の4-アミノ-3-ニトロフェノール (0.25 mmol)と10 mg のナトリウムハイドライド (60% in mineral oil) (0.25 mmol)を7 mlのジメチルホルムアミド (DMF)に溶かし、アルゴン下室温で10分間撹拌した。この間に67 mgの化合物 A (0.10 mmol)を2 mlのDMFに溶かしておき、これを先の溶液に加え、アルゴン下室温で4時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィーにて精製して濃緑色の固体を得た。 (収率70%)

<sup>1</sup>H NMR (CD<sub>3</sub>OD 300MHz);  $\delta$  1.05 (t, 6H, J = 7.3 Hz), 1.42 (s, 12H), 1.87 (m, 4H), 2.04 (m, 2H), 2.68 (t, 4H, J = 5.0 Hz), 3.99 (t, 4H, J = 7.2 Hz), 5.99 (d, 2H,

出証特2005-3028407



J = 14.4 Hz), 6.90 (s, 2H), 7.05 - 7.40 (m, 9H), 7.66 - 7.72 (m, 2H), 7.92 (d, 2 H, J = 14.4 Hz

 $MS (FAB); 657 (M - I^-)$ 

[0039]

化合物 2 の合成

44 mgの化合物 1 (0.055 mmol)を2 mlのメタノールに溶かし、これに0.3 mlの濃塩酸を 加え、更に250 mgの塩化スズ・2水和物 (1.1 mmol)を加えて、アルゴン下40℃で13時間撹 拌した。室温に戻した後、pH 4となるまで水酸化ナトリウム水溶液を加え、溶液を減圧溜 去した。得られた混合物を5 ml程度のメタノールに溶解してろ過した後に、溶液を減圧溜 去した。これをシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して濃緑色の固体を得た。(収率 20%)

 $^{1}\text{H NMR (CD}_{3}\text{OD 300MHz}); \ \delta \ 0.92 \ (\text{t, 6H, J} = 7.4 \ \text{Hz}), \ 1.31 \ (\text{s, 12H}), \ 1.74 \ (\text{m, 4H}), \ 1.31 \ (\text{s, 12H}), \ 1.74 \ (\text{m, 4H}), \ 1.84 \ (\text{$ 1.92 (m, 2H), 2.61 (t, 4H, J = 6.0 Hz), 3.96 (t, 4H, J = 7.4 Hz), 6.02 (d, 2H, J = 14.1 Hz), 6.20 (dd, 1H, J = 8.4, 2.8 Hz), 6.45 (d, H, J = 2.8 Hz), 6.58 (d, 1H, J = 8.54 Hz, 7.08 - 7.15 (m, 4H), 7.24 - 7.30 (m, 4H), 7.98 (d, 2H, J = 14. 1 Hz)

 $MS (FAB); 627 (M - I^-)$ 

[0040]

化合物3の合成

93 mgの4-アミノ-3-ニトロフェノール (0.60 mmol)と24 mgのナトリウムハイドライド (60% in mineral oil) (0.60 mmol)を16 ml のDMFに溶かし、アルゴン下室温で10分間撹 拌した。この間に180 mgの化合物B (0.24 mmol)を5 mlのDMFに溶かしておき、これを先 の溶液に加え、アルゴン下室温で4時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィーにて精 製して濃緑色の固体を得た。(収率80%)

 $^{1}\text{H NMR}$  (CD<sub>3</sub>OD 300MHz);  $\delta$  1.33 (s, 12H), 1.80 - 1.96 (m, 10H), 2.67 (t, 4H, J = 5.9 Hz), 2.78 (t, 4H, J = 7.0 Hz), 4.04 (t, 4H, J = 6.3 Hz), 6.12 (d, 2H, J = 14.3 Hz), 6.97 (d, 1H, J = 9.3 Hz), 7.08 - 7.31 (m, 9H), 7.61 (d, 1H, J = 2.9 Hz), 7.89 (d, 2H, J = 14.3 Hz)

MS (FAB); 845 (M - Na $^{+}$  + 2H $^{+}$ ), 867 (M + H $^{+}$ ), 889 (M + Na $^{+}$ )

[0041]

化合物 4 の合成

100 mgの化合物 3 (0.12 mmol)を4 mlのメタノールに溶かし、これに0.6 mlの濃塩酸を 加え、更に450 mgの塩化スズ・2水和物 (2.0 mmol) を加えて、アルゴン下40℃で13時間 撹拌した。室温に戻した後、pH 7となるまで水酸化ナトリウム水溶液を加えてろ過した後 に、溶液を減圧溜去した。得られた混合物を約10 mlのメタノールに溶かし、同様にろ過 した後、溶液を減圧溜去した。これをシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して濃緑色 (収率20%) の固体を得た。

 $^{1}\text{H NMR}$  (CD<sub>3</sub>OD 300MHz);  $\delta$  1.30 (s, 12H), 1.82 - 1.92 (m, 10H), 2.62 (t, 4H, J = 5.8 Hz), 2.77 (t, 4H, J = 6.7 Hz), 4.01 (t, 4H, J = 5.5 Hz), 6.05 (d, 2H, J = 14.2 Hz), 6.19 (dd, 1H, J = 8.4, 2.9 Hz), 6.45 (d, 1H, J = 2.9 Hz), 6.58 (d, 2H, J = 2.9 (d, 2H, J = 2.9 Hz)), 6.58 (d, 2H, J = 2.9 (d, 2H, J = 2.9 (d, 2H, JJ = 8.4 Hz), 7.06 - 7.28 (m, 8H), 7.97 (d, 2H, J = 14.2 Hz)

MS (FAB); 815 (M - Na $^{+}$  + 2H $^{+}$ ), 837 (M + H $^{+}$ ), 859 (M + Na $^{+}$ )

[0042]

化合物 5 の合成

2.0 gの4-アミノ-3-ニトロフェノール (13 mmmol)を100 mlのメタノールに溶かし、こ れに0.69 gの10%パラジウム炭素触媒(0.65 mmol)を少しずつ加えた。水素下室温で3時 間撹拌した後、触媒を濾去し、濾液を減圧溜去して黒色の固体を得た。(収率92%)  $^{1}$ H NMR (CD<sub>3</sub>OD 300MHz);  $\delta$  6.07 (dd, 1H, J = 8.2, 2.7 Hz), 6.23 (d, 1H, J = 2.7 Hz), 6.56 (d, 1H, J = 8.2 Hz)

MS (EI); 124 (M<sup>+</sup>)



# [0043]

化合物 6 の合成

500 mgの化合物 5 (4.0 mmol)を150 mlの0.2規定塩酸水溶液に溶かし、0 ℃で撹拌しな がら、280 mgの亜硝酸ナトリウム(4.0 mmol)を少しずつ加えた。室温で1.5時間撹拌し た後、pH 3となるまで水酸化ナトリウム水溶液を加えた。適当量の酢酸エチルで抽出した 後、有機相を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶液を減圧溜去して茶色の固体を得た。( 収率80%)

 $^{1}\text{H NMR (CD}_{3}\text{OD 300MHz}); \ \delta \ 6.88 \ (m, 2H), 7.64 \ (d, 1H, J = 9.7 \ Hz)$ MS (EI); 135 ( $M^+$ )

# [0044]

化合物 7 の合成

34 mgの化合物 6 (0.25 mmol) と10 mgのナトリウムハイドライド(50% in mineral oil ) (0.25mmol)を7 mlのDMFに溶かし、アルゴン下室温で10分間撹拌した。この間に74 mgの 化合物B (0.10 mmol)を 2 mlのDMFに溶かしておき、これを先の溶液に加え、アルゴン下 室温で6時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィーで粗精製した後、高速液体クロマ トグラフィーで精製して緑色の固体を得た。(収率40%)

 $^{1}\text{H NMR (CD}_{3}\text{OD 300MHz}); \ \delta \ 1.17 \text{ (s, 12H), 1.70 - 1.97 (m, 8H), 2.48 (m, 4H), 2.7}$ 6 (t, 4H, J = 6.0 Hz), 4.12 (t, 4H, J = 6.6 Hz), 6.25 (d, 2H, J = 14.2 Hz), 7.13-7.48 (m, 10H), 7.81 (d, 2H, J = 14.2 Hz), 8.06 (d, 2H, J = 9.0 Hz)

MS (FAB); 826 (M - Na $^{+}$  + 2H $^{+}$ ), 848 (M + H $^{+}$ ), 870 (M + Na $^{+}$ )

# [0045]

例2:一酸化窒素添加によるトリアゾール体生成の確認

HPLCによる分析条件は全ての測定で同一であり、ODSカラムを用い、溶媒A を0.1% TFA / 水、 溶媒Bを0.1% TFA, 20% 水 / アセトニトリルとして溶媒の勾配をA / B = 50 / 50 -> 0 / 100とした。化合物4をpH 7.4の0.1 mMリン酸緩衝液に溶解してHPLCによる分析を 行ったところ、保持時間は2.4分であった。この溶液に、一酸化窒素ガスを吹き込んだpH 7.4の0.1 mMリン酸緩衝液を少量ずつ加えて、その度にHPLCによる分析を行うと、保持時 間2.4分のピークは減少し、新たに保持時間3.4分のピークが増加することが観察された。 これとは別にトリアゾール体の合成標品である化合物7をpH 7.4の0.1 mMリン酸緩衝液に 溶解してHPLCによる分析を行ったところ、保持時間は3.4分であり、先の測定で新たに現 れたピークの保持時間と一致した。以上の結果により、化合物4が一酸化窒素と反応して トリアゾール体である化合物7が生成することが確認できた。

# [0046]

例3:一酸化窒素添加による化合物2の蛍光スペクトル変化

化合物 2 を適量のメタノールに溶解し、吸収極大波長(766 nm)での吸光度が0.2にな るように溶液を調製した。これとは別に、一酸化窒素ガスを吹き込んだメタノールを用意 しておき、これを先の溶液に二回に分けて少量添加した。添加前、一回添加時、二回添加 時の吸収スペクトル及び蛍光スペクトルをそれぞれ測定した。図1に吸収スペクトルの変 化の様子を示す。吸収スペクトルは一酸化窒素による影響をほとんど受けなかった。図 2 に蛍光スペクトルの変化の様子を示す。765 nmでの励起による極大蛍光波長はいずれも78 6 nmであったが、その蛍光強度は一酸化窒素添加前では330であったものが、一回添加で1 000、二回添加で2100にまで増加した。つまり、化合物2が一酸化窒素と反応することで 生成するトリアゾール化合物により、極大蛍光波長の蛍光強度は少なくとも6.4倍に増加 することが分かった。

# [0047]

例4:一酸化窒素供給化合物添加による化合物4の蛍光強度変化

一酸化窒素の供給源として自発的一酸化窒素発生剤であるNOC類(Hrabie, J.A., J. Org . Chem., 58, pp.1472-1476, 1993)のうちNOC-13(22℃、pH 7.4, 0.1Mリン酸緩衝液中で の半減期 13.7分)を用い、反応液中に生成する一酸化窒素を化合物 4 と反応させた。反応 溶媒としてpH 7.4の10 mMリン酸緩衝液を用い、化合物 4、NOC-13共に5 μMとなるように

出証特2005-3028407



調製し、37℃で蛍光強度の経時変化を測定した。図3に結果を示す。励起波長は765 nm、 蛍光波長は790 nmで測定した。図中、1分のところでNOC-13のストックソリューションを 加えた。経時的な蛍光強度の増大は、化合物4から一酸化窒素生成量に依存してトリアゾ ール体が生成していることを示している。

# 【図面の簡単な説明】

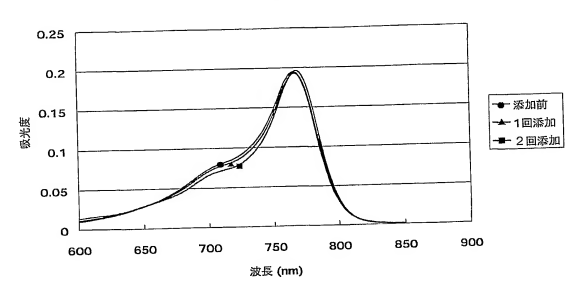
[0048]

- 【図1】一酸化窒素添加による化合物2の吸収スペクトル変化を示した図である。
- 【図2】一酸化窒素添加による化合物2の蛍光スペクトル変化を示した図である。
- 【図3】一酸化窒素供給化合物の添加による化合物4の蛍光強度変化を示した図である。

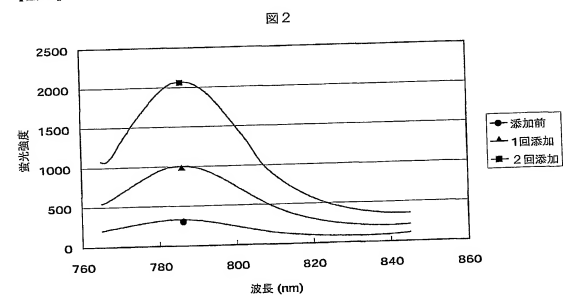


【書類名】図面 【図1】





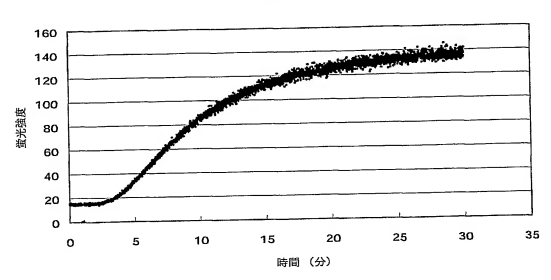
# 【図2】





【図3】







【書類名】要約書

【要約】

【課題】 一酸化窒素や亜鉛イオンなどを特異的かつ効率的に捕捉して蛍光を発する蛍光 プローブを提供する。

【解決手段】 下記の一般式(I):

【化1】

[R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は水素原子又は下記の式(A):

【化2】

$$X^{1}-N-CH_{2}-CH_{2}-N-CH_{2}-N-CH_{2}-N-N-CH_{2}-N-N-CH_{2}-N-N-CH_{2}-$$

 $[X^1 \sim X^4$  は水素原子、アルキル基、又はアミノ基の保護基を示し、m及Unは0又は1を示す)で表される基を示し; $R^3$ 及UR $^4$  は水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、又は $C_{1-6}$ アルコキシ基を示し; $R^5 \sim R^{12}$  は水素原子、スルホ基、ホスホ基、ハロゲン原子、又は $C_{1-6}$ アルキル基を示し; $R^{13}$ 及UR $^{14}$  は $C_{1-18}$ アルキル基を示し; $Z^1$  は酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{15})-(R^1)$  な水素原子又は-100 を示し;-11 ないまでは-11 ない。-11 ない。-12 は -13 ない。-14 は -14 ない。-15 は水素原子又は-16 ない。-17 は -18 ない。-19 を示し;-19 を示し;-19 ない。-19 ない。-1



特願2004-045643

出願人履歴情報

識別番号

[595108044]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1998年 5月14日 住所変更 東京都杉並区天沼1-28-15 長野 哲雄